PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 A61K 38/07

A1 (

(11) 国際公開番号

WO97/49419

(43) 国際公開日

1997年12月31日(31.12.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/02015

(22) 国際出願日

1997年6月11日(11.06.97)

(30) 優先権データ

特願平8/165612

1996年6月26日(26.06.96)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

参天製聚株式会社

(SANTEN PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒533 大阪府大阪市東淀川区下新庄3丁目9番19号 Osaka, (JP)

(71) 出願人;および

(72) 発明者

西田輝夫(NISHIDA, Teruo)[JP/JP]

〒755 山口県宇部市上野中町1-34-304 Yamaguchi, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

中村雅胤(NAKAMURA, Masatsugu)[JP/JP]

〒631 奈良県奈良市三松2丁目12番3-205号 Nara, (JP)

中田勝彦(NAKATA, Katsuhiko)[JP/JP]

〒633 奈良県桜井市大字箸中531番地の1 Nara. (JP)

(74) 代理人

弁理士 岸本瑛之助,外(KISHIMOTO, Einosuke et al.) 〒542 大阪府大阪市中央区西心斎橋1丁目13番18号

イナバビル3階 Osaka, (JP)

(81) 指定国 CA, CN, KR, NO, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: OPHTHALMIC DRUG COMPOSITIONS

(54)発明の名称 眼科用医薬組成物

(57) Abstract

The minimum activity-exhibiting site of substance P has now been found and the action of a compound consisting of the units constituting the minimum site on the ophthalmic region has been elucidated, on the basis of which the following ophthalmic drug compositions containing the above compound as the active ingredient are provided: an ophthalmic drug composition (particularly corneal disease remedy) containing as the active ingredient Phe-Gly-Leu-Met-NH₂ or a pharmaceutically acceptable salt thereof; and a corneal disease remedy (particularly elongation accelerator for corneal epithelium) containing as the active ingredients Phe-Gly-Leu-Met-NH₂ or a pharmaceutically acceptable salt thereof and insulin-like growth factor-I. These preparations preferably take the dosage form of eye drops.

(57) 要約

本発明は、サブスタンスPの最小活性発現部位を見つけ出し、その最小単位の化合物の眼科領域についての作用を解明し、これを有効成分とする眼科用医薬組成物を提供することを目的とする。本発明はPhe-GIy-Leu-Met-NH2またはその医薬として許容される塩類である。またはその医薬として許容される塩類、およびインシュリン様成長因子ーIを有効成分とする角膜障害治療剤、特に角膜上皮伸展促進剤である。好ましい剤型は点眼剤である。

参考情報

PCTに基づいて公開される国際出版のパンフレット第一頁に記載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード

明細書

眼科用医薬組成物

5 技術分野

本発明はサブスタンスPのC末端側のテトラペプチドであるPhe-Gly-Leu-Met-NH2 (以下、FGLMとする)またはその医薬として許容される塩類を有効成分とする眼科用医薬組成物に関するものである。特に、成長因子の1つであるインシュリン様成長因子-I(以下、IGF-Iとする)をもう一つの有効成分とし、それらの成分を配合または併用することを特徴とした、角膜上皮の創傷治癒促進作用を有する角膜障害治療剤に関するものである。

15 背景技術

角膜は直径約1 cm、厚さ約1 mmの透明な無血管の組織である。角膜の透明性は視機能に重要な影響を与えており、角膜における種々の生理生化学的現象は、主として角膜の透明性の維持ということを目的として機能している。

20 角膜潰瘍、角膜上皮剥離、角膜炎またはドライアイ等の種々の疾患により引き起こされた角膜上皮欠損は、混合感染の併発がなければ自然に修復する。しかし、何らかの理由で修復が遅延したりあるいは修復が行われずに上皮欠損が遷延化すると、上皮の正常な構築に悪影響を与えるのみならず、実質や内皮の構造や機能まで害される。従来からの治療法の原理は、外界の刺激から角膜表面を保護することにより自然に上皮が伸展して欠損部の再被覆をはかるという受動的なものである。近年、細胞生物学の発展に伴い、細胞の分裂・移動

・接着・伸展等に関与する因子が解明されており、角膜上皮欠損の修復には、角膜上皮の伸展を促進する化合物が重要な役割を担うことが報告されている(臨眼, 46, 738-743 (1992)、眼科手術, 5, 719-727 (1992))。

- 5 ところで、FGLMはアメリカ特許3862114号公報に開示されているサブスタンスPのC末端側のテトラペプチドであり、降圧作用を有することが該公報に記載されている。サブスタンスPは血管拡張、平滑筋収縮、唾液腺の分泌促進、利尿作用等を示す11個のアミノ酸からなるポリペプチドで10 ある。サブスタンスPについては眼科領域においても、眼障害における結膜杯細胞の異常分泌の改善が開示されていたり(国際特許WO95/13087号公開公報)、角膜炎等の炎症時におけるサブスタンスPの動態が報告されている(日本眼科学会雑誌、91、982-987(1987)、日本眼科学会雑誌、15 92、448-452(1988))等、さまざまな研究がなされているが、
- 15 <u>92</u>, 448-452 (1988)) 等、さまさまな研究がなされているが、 その部分ペプチドである F G L M についての眼科領域に関す る報告はない。
- 一方、インシュリン様成長因子は、表皮成長因子、繊維芽細胞成長因子、血小板由来成長因子、形質転換成長因子等の20 ように、正常ヒト細胞の成長を調節している成長因子の1つで、IGF-Iとインシュリン様成長因子-II(以下、IGF-IIとする)がある。最近、IGF-Iが甲状腺細胞の増殖を刺激すること(J. Biol. Chem., 264, 18485-18488 (1989)) や、IGF-IIが筋の成長や分化を調節すること(Hum.
- 25 Mol. Genet., 3, 1117-1121 (1994)) 等も報告されている。 眼科領域においても、IGF-I、IGF-IIおよびそれら の機能的誘導体が網膜ニューロンの生存を促進させること (特表平7-500839号公報)、IGF-IIが角膜移植

時の損傷を始めとする広範囲のあらゆる傷の治療に有効であ ること (特開昭63-233925号公報)、上記の成長因 子を含む溶液を用いることによって移植に供される角膜等の 眼組織を低温状態で新鮮な組織状態で保存することが可能で あること (特開平5-25001号公報、特開平6-489 0 1 号公報)が開示されている。さらに、一般的に成長因子 を含むゲル配合物が前眼部を始めとする創傷の治癒に有効で あることも開示されている(特開平2-112号公報)。し かしながら、該公報で具体的に開示されている成長因子は表 皮成長因子だけであり、IGF-Iの効果については記載さ れていない。ところで、IGF-IIは上述のように角膜移植 時の損傷等の治療に有用であることは知られているが、IG F - I については角膜上皮の創傷治癒に影響を及ぼさないこ とが報告されているにすぎない(Connect. Tissue, 27, 65 (1995)) . 15

サブスタンスPは、それだけでは角膜上皮の創傷治癒に影響を及ぼさないが、成長因子のうち表皮成長因子 (Prog. Med., 13, 2626-2627 (1993)) やIGF-I (Connect. Tissue, 27, 65 (1995)) と共存すると角膜上皮の創傷治癒を促進20 することが報告されている。しかしながら、サブスタンスPのどの部分が活性発現部位なのかは明らかにされていない。

上記のように、サブスタンスPの最小活性発現部位を見つけ出し、その最小単位の化合物の眼科領域についての作用、 25 特に角膜障害に対する作用についての研究は非常に興味ある 課題であった。

発明の開示

- FGLMはサブスタンスPのC末端側のテトラペプチドで、Phe-Gly-Leu-Met-NH2の構造を有するものである。Phe、LeuおよびMetについては L-体、D-体、DL-体が存在するが、それらはすべて本発明に含まれる。より好ましい形態はすべて L-体の化合物である。
- 20 FGLMの医薬として許容される塩類としては、例えば塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩、乳酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、シュウ酸塩、メタンスルホン酸塩、パラトルエンスルホン酸塩等が挙げられる。

本発明でいう角膜障害とは、種々の要因により角膜が損傷 25 を受けた状態にある角膜潰瘍、角膜上皮剥離、角膜炎、ドラ イアイ等をいう。

FGLMおよびIGF-Iの有用性を調べるべく、角膜障害への影響を検討した。詳細については後述の薬理試験の項

で示すが、FGLMとIGF-Iの共存によって、角膜片の組織培養系における角膜上皮の伸展ならびに角膜上皮剥離後の創傷治癒を促進することを認めた。このことから、FGLMおよびIGF-Iは、角膜障害、すなわち種々の要因により角膜が損傷を受けた状態にある角膜潰瘍、角膜上皮剥離、角膜炎、ドライアイ等、特に角膜上皮剥離およびドライアイの治療に有用であることが明らかとなった。

FGLMまたはその医薬として許容される塩類、およびI GF-Iは、経口でも、非経口でも投与することができ、そ れらの有効成分を配合または別々に調剤したものを併用して 10 もよい。投与剤型としては、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散 割、注射剤、点眼剤等が挙げられ、特に点眼液、眼軟膏等の 点眼剤が好ましい。これらは汎用されている技術を用いて製 剤化することができる。例えば、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、 散剤等の経口剤であれば、乳糖、結晶セルロース、デンプン、 15 植物油等の増量剤、ステアリン酸マグネシウム、タルク等の 滑沢剤、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリ ドン等の結合剤、カルボキシメチルセルロース カルシウム、 低置換ヒドロキシプロピルメチルセルロース等の崩壊剤、ヒ ドロキシプロピルメチルセルロース、マクロゴール、シリコ 20 ン樹脂等のコーティング剤、ゼラチン皮膜等の皮膜剤などを 必要に応じて加えればよい。また、点眼液であれば、塩化ナ トリウム等の等張化剤、リン酸ナトリウム等の緩衝化剤、塩 化ベンザルコニウム等の防腐剤等を用いて製剤化することが できる。pHは眼科製剤に許容される範囲内にあればよいが、 4~8の範囲が好ましい。眼軟膏であれば、白色ワセリン、 流動パラフィン等の汎用される基剤を用いて調製することが できる。

投与量は症状、年令、剤型等によって適宜選択できる。経口剤であればFGLMまたはその医薬として許容される塩類、およびIGF-Iの投与量は通常1日当りそれぞれ0.1~5000mg(FGLMとして)および0.001~1005mg、好ましくはそれぞれ1~1000mg(FGLMとして)および0.01~10mgであり、投与は1回でまたは数回に分けて行なうことができる。また、点眼剤であればそれぞれの有効成分の濃度は0.001~10%(w/v)(FGLMとして)および0.00001~0.1%(w/100、好ましくは0.01~1%(w/v)(FGLMとして)および0.0001~0.1%(w/v)であり、投与は1日1~数回点眼する形で行なうことができる。

以下に、製剤例および薬理試験の結果を示すが、これらの例は本発明をよりよく理解するためのものであり、本発明の15 範囲を限定するものではない。

発明を実施するための最良の形態

[製剤例]

本発明に用いられる代表的な製剤例を以下に示す。

20 1. 点眼剤

以下の処方の点眼剤を汎用される方法を用いて調製した。 処方例1 (点眼液)

1 0 0 m 1 中

FGLM

100mg

塩化ナトリウム

900mg

水酸化ナトリウム

適量

塩酸

25

適量

滅菌精製水

適量

処方例1と同様にして、FGLMを100ml中1mg、5mg、10mg、50mg、500mg、1000mg含有する点眼液を調製することができる。

5 処方例2 (点眼液)

1 0 0 m l 中

I G F - I

塩化ナトリウム 900mg

1 m g

水酸化ナトリウム 適量

10 塩酸 適量

滅菌精製水 適量

処方例2と同様にして、IGF-Iを100m1中0.0 1mg、0.05mg、0.1mg、0.5mg、5mg、 10mg、50mg、100mg含有する点眼液を調製する 15 ことができる。

処方例3 (点眼液)

100ml中

F G L M 1 0 0 m g

 $20 \qquad I G F - I \qquad \qquad 1 m g$

塩化ナトリウム 900mg

水酸化ナトリウム 適量

塩酸 適量

滅菌精製水 適量

処方例3と同様にして、FGLM、1mg、5mg、10mg、50mg、500mg、1000mg及びIGF-I、0.01mg、0.05mg、0.1、0.5mg、10mg、50mg、100mgを任意の組み合わせで配合した点

眼液を調製することができる。

処方例4(眼軟膏)

100g中

5 FGLM

 $I G F - I \qquad 1 m g$

100mg

白色ワセリン 90g

流動パラフィン 適量

処方例4と同様にして、FGLM、1mg、5mg、10
 mg、50mg、100mg、500mg、1000mg及びIGF-I、0.01mg、0.05mg、0.1mg、0.5mg、100mgを任意の組み合わせで配合した眼軟膏を調製することができる。

15 2. 錠剤

以下の処方の錠剤を汎用される方法を用いて調製した。 処方例 5

100mg中

F G L M 1 0 m g

20 乳糖 59.4mg

トウモロコシデンプン 20mg

カルボキシメチルセルロース カルシウム 6mg

ヒドロキシプロピルセルロース 4 m g

ステアリン酸 マグネシウム 0.6mg

25 上記処方の錠剤に、ヒドロキシプロピルセルロース等のコーティング剤2mgを用いてコーティングすることができる。 処方例5と同様にして、FGLMを100mg中0.1mg、0.5mg、1mg、5mg、50mg含有する錠剤を

得ることができる。

処方例 6

100mg中

5 IGF-I 0.1 mg

乳糖 69.3 m g

トウモロコシデンプン 20mg

カルボキシメチルセルロース カルシウム 6 mg

ヒドロキシプロピルセルロース 4 m g

10 ステアリン酸 マグネシウム 0.6 mg

上記処方の錠剤に、ヒドロキシプロピルセルロース等のコ

ーティング剤2mgを用いてコーティングすることができる。

処方例6と同様にして、IGF-Iを100mg中0.0 01mg、0.01mg、0.05mg、0.5mg、1m

15 g、5 mg、1 0 mg、5 0 mg含有する錠剤を得ることが

lb g、bmg、lumg、bumg当有りる延削を得ることができる。

処方例7

100mg中

20 FGLM 10mg

IGF-I 0.1 mg

乳糖 5 9. 3 m g

トウモロコシデンプン 20mg

カルボキシメチルセルロース カルシウム 6mg

25 ヒドロキシプロピルセルロース 4 m g

ステアリン酸 マグネシウム $0.6 \, \mathrm{mg}$

上記処方の錠剤に、ヒドロキシプロピルセルロース等のコ

- ティング剤2mgを用いてコーティングすることができる。

処方例7と同様にして、FGLM、0.1mg、0.5mg、1mg、5mg、10mg及びIGF-I、0.001mg、0.01mg、0.05mg、0.1mg、0.5mg、1mg、5mg、10mgを任意の組み合わせで配合した錠剤を得ることができる。

[薬理試験]

5

1) 角膜上皮伸展に対する作用 (in vitro)

雄性日本白色ウサギの角膜を用い、Nishida らの方法 (J. 10 Cell Biol., 97, 1653-1657 (1983)) に準じ、角膜片の組織培養系での角膜上皮伸展長を指標にして角膜上皮伸展に対する影響を検討した。

(実験方法)

ウサギ角膜片より切り出した角膜ブロック(1群6個)を、 15 被験化合物を含む培養液(TC-199)中、37℃・5% CO₂ の条件下で24時間培養した。培養後、角膜ブロック をエタノールー氷酢酸(容積比95:5)混合液中で固定し、 パラフィンで包埋して切片を作製した。切片を脱パラフィン した後、ヘマトキシリンーエオジン染色し、顕微鏡下で上皮 20 細胞層の伸展長を測定した。

コントロールとしては被験化合物を含まない培養液で同様 に培養したものを用いた。

(結果)

実験結果の一例として、FGLM単独、IGF-I単独、 25 FGLMとIGF-Iの両方を含む培養液で培養したときの 結果を表1に示す。また、IGF-Iとともに培養液に添加 するペプチドをGly-Leu-Met-NH₂ (以下、G LMとする)、FGLM、Val-Gly-Leu-Met

- N H₂ (以下、V G L M とする)、I l e - G l y - L e u - M e t - N H₂ (以下、I G L M とする)、T y r - G l y - L e u - M e t - N H₂ (以下、Y G L M とする)、P h e - P h e - G l y - L e u - M e t - N H₂ (以下、5 F F G L M とする)としたときの結果を表 2 に示す。

【表1】

		伸展長(μm)
10	コントロール	433
	FGLM (20μM)	426
	IGF-I (10ng/ml)	430
	FGLM (20μM) + IGF-I (10ng/ml)	662

【表2】

15

20

	伸展長(μm)
コントロール	433
IGF-I (10ng/ml)	430
· +GLM (20µM)	445
+FGLM (20μM)	662
+VGLM (20μM)	440
+ I G L M (2 O μ M)	426
+ Y G L M (20 μ M)	433
+FFGLM (20μM)	655

25 表1に示すように、FGLM単独またはIGF-I単独では角膜上皮の伸展に対する影響は認められなかったが、FGLMとIGF-Iを両方含む培養液で培養をすると、角膜上皮の伸展に対して顕著な促進が認められた。

また、表2に示すように、培養液にIGF-Iとともに添加するペプチドについては、FGLMまたはFFGLMを添加した場合は角膜上皮の伸展に対して顕著な促進が認められたが、サブスタンスPのC末端トリペプチドやFGLMの類似ペプチドを添加した場合は角膜上皮の伸展に対する影響は認められなかった。

2) 角膜創傷治癒促進作用 (in vivo)

雄性日本白色ウサギを用い、Cintron らの方法(Ophthalm ic Res., 11, 90-96(1979))に準じて角膜上皮剥離を起こさせ、フルオレセイン染色面積を指標として創傷面積を測定し、角膜創傷治癒に対する影響を検討した。

(実験方法)

角膜上皮剥離を起こさせた後、被験化合物を含む点眼液を 2時間間隔で1日6回(50μ1/回)点眼した。創傷面積 15 を測定する際に、フルオレセイン染色を行い角膜の写真を測 定した。撮影した角膜のフルオレセイン染色面積は、画像解 析処理システムを用いて算出した。

コントロールとしては被験化合物を含まない基剤を点眼したウサギを用いた。

20 (結果)

25

10

実験結果の一例として、0.05%(w/v)FGLM点眼液(点眼液F-3)単独、0.0001%(w/v)IGF-I点眼液(点眼液I-6)単独、0.05%(w/v)FGLM点眼液(点眼液F-3)と0.0001%(w/v)IGF-I点眼液(点眼液I-6)の両方を点眼したときの、上皮剥離直後、12、24、36、48時間後における創傷面積を表3に示す。

【表3】

5

25

上皮剥離後の創傷面積 (mm²) 0時間 12時間 2 4 時間 3 6 時間 4 8 時間 35.4 31.6 コントロール 20.6 11.7 3.3 35.4 FGLM 31.0 19.9 2.9 10.9 35.5 IGF-I30.3 19.0 10.0 2.6 FGLM 35.5 28.1 10.5 2.4 0.1 + IGF - I

10 表 3 に示すように、F G L M 単独または I G F - I 単独では角膜上皮剥離後の創傷治癒に対する影響は認められなかったが、F G L M と I G F - I の両方を点眼すると、創傷治癒に対して顕著な促進が認められた。

15 上記の薬理試験から、サブスタンスPの部分ペプチドの1 つであるFGLMまたはその医薬として許容される塩類が成 長因子の1つであるIGF-Iと共存することで、角膜上皮 の創傷治癒促進作用を有し、種々の要因により角膜が損傷を 受けた状態にある角膜潰瘍、角膜上皮剥離、角膜炎またはド 20 ライアイ等の角膜障害の治療剤として有用であることが見い 出された。

また、サブスタンスPのC末端側のテトラペプチドやペンタペプチドではIGF-Iと共存して角膜上皮伸展促進作用を認められたが、サブスタンスPのC末端側のトリペプチドでは認められなかったことから、角膜上皮の創傷治癒促進作用を有するために必要なIGF-Iと共存するサブスタンスPの部分ペプチドの最小単位はC末端側のテトラペプチドのあることが明らかとなった。さらに、そのテトラペプチドの

N末端のアミノ酸が P h e 以外では角膜上皮伸展促進作用が認められなかったことから、角膜上皮の創傷治癒促進作用を有するために必要な I G F - I と共存するテトラペプチドはサブスタンス P の C 末端側のテトラペプチドである F G L M でなければならないことが明らかとなった。

請求の範囲

- 1. Phe-Gly-Leu-Met-NH₂ またはその医薬として許容される塩類を有効成分とする眼科用医 5 薬組成物。
 - 2. Phe-Gly-Leu-Met-NH₂ またはその医薬として許容される塩類を有効成分とする角膜障害治療剤。
- 3. Phe-Gly-Leu-Met-NH₂ また10 はその医薬として許容される塩類、およびインシュリン様成 長因子-Iを有効成分とする角膜障害治療剤。
 - 4. 角膜障害が角膜潰瘍、角膜上皮剥離、角膜炎またはドライアイである請求項2または請求項3記載の角膜障害治療剤。
- 15 5. 角膜障害が角膜上皮剥離またはドライアイである請求項2または請求項3記載の角膜障害治療剤。
 - 6. 剤型が点眼剤である請求項2から請求項5のいずれかに記載の角膜障害治療剤。
- 7. Phe-Gly-Leu-Met-NH₂ また 20 はその医薬として許容される塩類、およびインシュリン様成 長因子-Iを有効成分とする角膜上皮伸展促進剤。
 - 8. 剤型が点眼剤である請求項7記載の角膜上皮伸 展促進剤。

25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/02015

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER							
Int. Cl ⁶ A61K38/07							
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
	LDS SEARCHED						
	ocumentation searched (classification system followed b C16 A61K38/07	oy classification symbols)					
Int	. Cl ⁶ A61K38/07						
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in the	e fields searched				
	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search t	erms used)				
CAS	ONLINE						
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
A	Connect. Tissue, Vol. 27,	No. 1 (1995), p. 65	1 - 8				
A	US, 3862114, A (ICI Austra	lia Ltd.),	1 - 8				
	January 21, 1975 (21. 01.	75)(Family: none)					
PA	US, 5616562, A (Murphy, C.	T and others)	1 - 8				
	April 1, 1997 (01. 04. 97)	(Family: none)	1 - 0				
	(Refer to column 3, lines	25 to 41; column 5,					
	line 22 to column 6, line to 3)	7; example 1; Figs. 1					
10	60 37						
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
•	categories of cited documents:	"T" later document published after the inter					
'A" document to be of	nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the					
	ocument but published on or after the international filing date		claimed invention cannot be				
cited to	nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone	•				
	special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is						
'P' documen	at published prior to the international filing date but later than ity date claimed	heing obvious to a nesson skilled in th	e art				
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report							
September 1, 1997 (01. 09. 97) September 9, 1997 (09. 09. 97)							
Name and m	ailing address of the ISA/	Authorized officer					
Japanese Patent Office		Authorized Utilion					
Facsimile No.		Telephone No.	•				

	•			
	国際調査報告	国際出願番号 PCT/JP9	7/02015	
A. 発明の加	翼する分野の分類(国際特許分類(IPC))			
Int. C1 ⁶	A 6 1 K 3 8 / 0 7			
B. 調査を行				
	と小限資料(国際特許分類(IPC))			
Int. Cl ⁶	A 6 1 K 3 8 / 0 7			
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの	•		
		·		
国際調査で使用	月した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)		
CAS	ONLINE			
	らと認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ささは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
A	Connect. Tissue, vol p. 65	l. 27, no. 1 (1995),	1 – 8	
Α	US, 3862114, A (ICI At 21. 1月, 1975 (21. 01. 75		1 - 8	
P A	US, 5616562, A (Murphy 01. 4月, 1997 (01. 04. 97 (第3欄25-41行、第5欄22-第6	7),ファミリー無し	1-8	
□ C欄の続き	にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	川紙を参照。	
もの 「E」先行文献 の	のカテゴリー 国のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 大ではあるが、国際出願日以後に公表されたも 世張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表 て出願と矛盾するものではなく、 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考	、発明の原理又は理 ・ 当該文献のみで発明	
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の11 大献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せる よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献				
国際調査を完了した日 01.09.97		国際調査報告の発送日 09.09	9.97	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP)		特許庁審査官(権限のある職員) 田村 聖子 月	4C 9639	
郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		電話番号 03-3581-1101	内線 3453	